BEST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

先行技術

(11)Publication number:

2000-154382

(43)Date of publication of application: 06.06.2000

(51)Int.CI.

C09K 11/64 C09K 11/08 C09K 11/80

(21)Application number: 10-331726

(71)Applicant: TOKYO KAGAKU KENKYUSHO:KK

(22)Date of filing:

20.11.1998

(72)Inventor: MORIYAMA HIROFUMI

MORIYAMA TOMOFUMI

KOBAYASHI YUKIE

(54) PRODUCTION OF ALUMINATE-BASED FLUORESCENT MATERIAL

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an aluminate-based fluorescent material easily crushable, containing few fine particles, excellent in light generating characteristics and having a high product yield rate while keeping the particle diameter of . -alumina powder as it is.

SOLUTION: This method for producing the aluminate-based fluorescent material is provided by using _-alumina powder having a previously prescribed mean particle diameter and particle size distribution as a raw material alumina in the synthesis of the aluminate-based fluorescent material and firing the alumina powder at a temp. of ≤ 1,600° C in the presence of a flux of a limited small amount for not producing a melt adhesion among the . alumina powder particles while keeping the particle diameter derived from the . -alumina powder in the calcination performed after mixing each of the raw materials.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.12.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

27.11.2001

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

2001-23562

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of 28.12.2001

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出顧公開番号 特開2000-154382 (P2000-154382A)

(43)公開日 平成12年6月6日(2000.6.6)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FI 7-	73-ド(参考)
C09K 11/64	CPM	C09K 11/64 CPM 4	H 0 0 1
11/08		11/08 B	
11/80	CPM	11/80 C P M	
	CQG	CQG	

審査請求 有 請求項の数12 OL (全 13 頁)

(21)出願番号	特顯平10-331726	(71)出頭人 591008591
		株式会社東京化学研究所
(22)出顧日	平成10年11月20日(1998.11.20)	神奈川県大和市下鶴間2丁目2番1号
(DO) HARA H		(72)発明者 森山 浩文
		神奈川県大和市下鶴間2丁目2番1号 株
		式会社東京化学研究所内
	•	(72) 発明者 森山 智文
		神奈川県大和市下鶴間2丁目2番1号 株
	•	式会社東京化学研究所內
	•	(12) (42)
		弁理士 佐藤 正年 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 アルミン酸塩系蛍光体の製造方法

(57)【要約】

【課題】 粉砕が容易で且つ微粒子が少なく、更に発光 特性に優れ、製品歩留りが高く、α-アルミナ粉末の粒 子径を維持したままのアルミン酸塩系蛍光体を得る。

【解決手段】 アルミン酸塩系蛍光体の合成にあたり、原料アルミナとして予め定められた平均粒子径と粒度分布とを有する α -アルミナ粉末を用い、各原料を混合した後の焼成の際に、 α -アルミナ粉末由来の粒子径を維持しつつ互いの α -アルミナ粉末粒子間での融着を生起しない量に制限された少量のフラックスの存在下で、且つ、1600 $^{\circ}$ C以下の焼成温度で焼成する。

光体の製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アルミン酸塩系蛍光体の合成にあたり、 原料アルミナとして予め定められた平均粒子径と粒度分 布とを有するαーアルミナ粉末を用い、

各原料を混合した後の焼成の際に、α-アルミナ粉末由 来の粒子径を維持しつつ互いのα-アルミナ粉末粒子間 での融着を生起しない量に制限された少量のフラックス の存在下で、且つ、1800℃以下の焼成温度で焼成す ることを特徴とするアルミン酸塩系蛍光体の製造方法。

【請求項2】 アルミン酸塩系蛍光体が、一般式 aM, O.bMgO.cAl2 O3

で示される複合酸化物基体にユーロピウム単独、又はユ ーロビウムとマンガンとからなる付活剤が添加された化 合物であり、

M₁ がパリウム、ストロンチウム及びカルシウムからな る群から選ばれる少なくとも1種の金属元素であり、 aが0.5から4.5、bが0から4、cが0.5から 20の範囲にあることを特徴とする請求項1記載のアル ミン酸塩系蛍光体の製造方法。

【請求項3】 請求項2に記載されたアルミン酸塩系蛍 20 光体の製造方法において、

原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、1.0%以 下のフラックスの存在下で焼成することを特徴とするア ルミン酸塩系蛍光体の製造万法。

【請求項4】 アルミン酸塩系蛍光体が、一般式 dCeO_{1.5} · eM₂ O · fAi₂ O₃

で示される複合酸化物基体にテルビウム及び/又はマン ガンからなる付活剤が添加された化合物であり、

M₂ がマグネシウム、亜鉛から選ばれる少なくとも1種 の金属元素であり、

dが0.9から1.1、eが0.9から1.1、fが 5.5であることを特徴とする請求項1記載のアルミン 酸塩系蛍光体の製造方法。

【請求項5】 請求項4に記載されたアルミン酸塩系蛍 光体の製造方法において、

原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、1.0%以 下のフラックスの存在下で焼成することを特徴とするア ルミン酸塩系蛍光体の製造方法。

【請求項6】 アルミン酸塩系蛍光体が、一般式; aMO·Al₂O₃

(Mはストロンチウム (Sr)、カルシウム (Ca)、 バリウム(Ba)からなる群から選ばれる少なくとも1 つ以上の金属元素からなる化合物、aは0.5から1. 1)で示される複合酸化物基体に、付活剤としてのユー ロビウム(Eu)がMで表わす金属元素に対するモル% で0.002%以上20%以下添加され、更に、共付活 剤として、ランタン(La)、セリウム(Ce)、プラ セオジム (Pr)、ネオジム (Nd)、サマリウム (S m) 、ガドリニウム (G d) テルビウム (T b) 、ジス プロシウム (Dy)、ホルミウム (Ho)、エルビウム 50 来、発光輝度、発光効率、演色性、寿命などの特性向上がは

(Er)、ツリウム (Tm)、 イッテルビウム (Y h)、ルテチウム(Lu)、マンガン(Mn)、スズ (Sn)、ビスマス (Bi)、スカンジウム (Sc) か らなる群の少なくとも 1 つ以上の元素がMで表わす金属 元素に対するモル%で0.002%以上20%以下添加 された残光特性を有するアルミン酸塩系蛍光体化合物で あることを特徴とする請求項 1 記載のアルミン酸塩系蛍

【請求項7】 請求項6に記載されたアルミン酸塩系蛍 10 光体の製造方法において、

原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、0.1%を 下回るフラックスの存在下で焼成することを特徴とする アルミン酸塩系蛍光体の製造方法。

【請求項8】 アルミン酸塩系蛍光体が、一般式; (Sr, Eu, Pb, Dy) O·y (Al, Bi) 2 O

(但し、0.83≦y≦1.67)で示されるEu² * 付活ストロンチウム・アルミネイト系蛍光体を母体とす る残光特性を有するアルミン酸塩系蛍光体化合物である ことを特徴とする請求項1記載のアルミン酸塩系蛍光体 の製造方法。

【請求項9】 請求項8に記載されたアルミン酸塩系蛍 光体の製造方法において、

原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、0.1%を 下回るフラックスの存在下で焼成することを特徴とする アルミン酸塩系蛍光体の製造方法。

(請求項10) アルミン酸塩系蛍光体が、一般式: (Sr. Eu, Dy) O·Al₂O₃

で示された残光特性を有するアルミン酸塩系蛍光体化合 30 物であることを特徴とする請求項1記載のアルミン酸塩 系蛍光体の製造方法。

【請求項11】 請求項10に記載されたアルミン酸塩 系蛍光体の製造方法において、

原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、0.1%を 下回るフラックスの存在下で焼成することを特徴とする アルミン酸塩系蛍光体の製造方法。

【請求項12】 前記原料アルミナ粉末として、一次粒 子径が0.3μm以上で30μm以下の実質的に破砕面 を有しないα-アルミナ粉末を用いることを特徴とする 40 請求項1記載のアルミン酸塩系蛍光体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、1600℃以下の 焼成温度でもアルミン酸塩系蛍光体の原料であるα-ア ルミナ粉末の粒子径を維持したままのアルミン酸塩系蛍 光体を得ることのできるアルミン酸塩系蛍光体の製造方 法に関する。

[0002]

【従来の技術】蛍光ランプは1938年に製造開始されて以

かられてきた。近年、450nm(青)、540nm(緑)、610nm(赤) の各々の波長付近に強く蛍光を集中させることにより、 演色性を改良した自然光に近い蛍光ランプ、所謂「3波 長形蛍光ランプ」が広く使用されている。

【0003】この3波長形蛍光ランプには、例えば、青 色蛍光体としてはバリウム-マグネシウム-アルミネイ ト蛍光体が、緑色蛍光体としてはセリウムーマグネシウ ムーアルミネイト蛍光体が、また赤色蛍光体としては酸 化イットリウム蛍光体が使用されてきた。

【0004】例えば、青色蛍光体又は緑色蛍光体のアル 10 ミン酸塩系蛍光体の製造には、アルミナ粉末に、アルミ ン酸塩を構成するマグネシウム(Mg)、バリウム(B a)、ストロンチウム(Sr)、カルシウム(Ca)、亜鉛 (Z n)或いはセリウム(C e)の化合物粉末を混合し、更 に、発光を生じさせるための付活剤として少量のユーロ ピウム(Eu)、マンガン(Mn)やテルビウム(Tb)が l 種以上添加混合された原料が用いられる。これら混合原 料は、1,000℃を越える高温にて焼成された後粉砕さ れ、更に分級、洗浄等の処理が行われ、ランプ用蛍光体 として用いられる。

【0005】一方、夜間表示や夜光時計用として、放射 性物質を蛍光体に添加した自発光性夜光塗料が利用され てきた。最近に至っては放射性物質を用いない長時間の 残光性を有する蓄光性蛍光体の応用が広く検討されてい る。畜光性蛍光体としては、例えばユーロピウム付活ス トロンチウムアルミネイトが主として検討されている (特許第2543825号公報)。

【0006】蛍光体の特性は、蛍光体粒子の一次粒子径 に影響を受け、発光効率は蛍光体粒子が大きいほうが高 いことはよく知られているが、一方、実用蛍光体は発光 30 特性に加え塗布性にも優れていることが必要であり、そ の点から3波長形蛍光ランプ用蛍光体では、通常4~10 μmの一次粒子径の蛍光体が使用されている。また、蓄 光性蛍光体では、通常20μm~50μmの一次粒子径の蛍光 体が使用されている。

【0007】更に、蛍光体の発光特性は微量不純物に大 きく影響を受けることはよく知られている。そのため、 アルミン酸塩系蛍光体の基体となるアルミネイトには、 高純度に精製した高純度αーアルミナ或いは高純度γー アルミナ等の高純度アルミナ粉末が主原料として用いら 40 れる。これら髙純度アルミナ粉末は、一次粒子径が微細 で通常1μm未満であり凝集が強いため、焼成後の蛍光 体は堅い凝集粒子を形成する。

【0008】一方、これらの堅い凝集粒子を粉砕するこ とにより低減することも出来るが、凝集粒子の残留や粉 砕に伴う微粒子の生成により粉砕後の粒度分布は広いも のとなる。そのためこれらの髙純度アルミナ粉末を用い て合成された蛍光体は、サブミクロンから約100μπの広 い粒度分布からなる粉末となる。

ミナとして一次粒子径がl μm未満の微細な高純度アル ミナ原料を用い、高温焼成によりサブミクロンから約20 Oμmの蛍光体粒子に成長する。そのため、焼成後の蛍光 体粒子は粒度分布が広く且つ強く凝集しており粉砕する 必要がある。加えて分級により微粒子及び粗大粒子を除 去することが必須である。その結果、粉砕による一次粒 子の破壊や結晶性の不均一化を原因とする発光特性の低 下、更には蛍光体粒子としての歩留りが低い等大きな問 題があった。

【0010】従って、これまで粉砕が容易で且つ微粒子 が少なく発光特性に優れ、製品歩留りが高いアルミン酸 塩系蛍光体は3波長形蛍光ランプ用蛍光体及び蓄光性蛍 光体では共に未だ得られていない。

【0011】一方、フッ素化合物を添加せず、アルミン 酸塩蛍光体の結晶性を向上させ、粒径及び形状を制御し たアルミン酸塩蛍光体の製造方法(特開平9-1513 72号公報)、還元性雰囲気中で焼成させることによ り、粒径及び形状を制御したアルミン酸塩蛍光体の製造 方法 (特開平10-110165号公報) が出願されて 20 いる。しかしながら、粒径及び形状を制御したこれらの 先願においては、焼成温度が1600°C以上と非常に高 い焼成温度であることが求められている。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】これら粉砕が容易で且 つ微粒子が少なく発光特性に優れ、製品歩留りが高いア ルミン酸塩系蛍光体において、更に発光特性に優れたア ルミン酸塩系蛍光体を得るため鋭意努力を行った結果、 本発明に至った。

【0013】本発明は、1600℃以下の焼成温度でも アルミン酸系塩蛍光体の原料であるα-アルミナ粉末の 粒子径を維持したままのアルミン酸塩系蛍光体を得るこ とのできるアルミン酸塩系蛍光体の製造方法を得ること を目的とする。

$\{001.4\}$

【課題を解決するための手段】本請求項1 に記載された 発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、アル ミン酸塩系蛍光体の合成にあたり、原料アルミナとして 予め定められた平均粒子径と粒度分布とを有するα-ア ルミナ粉末を用い、各原料を混合した後の焼成の際に、 α-アルミナ粉末由来の粒子径を維持しつつ互いのα-アルミナ粉末粒子間での融着を生起しない量に制限され た少量のフラックスの存在下で、且つ、1600℃以下 の焼成温度で焼成する製造方法である。

【0015】本請求項2に記載された発明に係るアルミ ン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項1に記載のアル ミン酸塩系蛍光体が、一般式

aM, O·bMgO·cAl₂O₃

で示される複合酸化物基体にユーロピウム単独、又はユ ーロビウムとマンガンからなる付活剤が添加された化合 【0009】即ち、アルミン酸塩系蛍光体は、原料アル 50 物であり、M」がバリウム、ストロンチウム及びカルシ

5

ウムからなる群から選ばれる少なくとも1種の金属元素 であり、aが0.5から4.5、bが0から4、cが 0.5から20の範囲にある製造方法である。

[0016]本請求項3に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造法では、請求項2に記載されたアルミン酸塩系蛍光体の製造方法において、原科アルミナの粒径が5μm以上の場合に、1.0%以下のフラックスの存在下で焼成する製造方法である。

【0017】本請求項4に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項1に記載のアル 10ミン酸塩系蛍光体が一般式

dCeO_{1.5} · eM₂ O·fAl₂O₃

で示される複合酸化物基体にテルビウム及び/又はマンガンからなる付活剤が添加された化合物であり、 M_2 がマグネシウム、亜鉛から選ばれる少なくとも1種の金属元素であり、dが0、9から1、1、eが0、9から1, 1、eが0.

[0018]本請求項5に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項4に記載されたアルミン酸塩系蛍光体の製造方法において、原料アルミ 20 ナの粒径が5μm以上の場合に、1.0%以下のフラックスの存在下で焼成する製造方法である。

【0019】本請求項6に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項1に記載のアルミン酸塩系蛍光体が、一般式;

aMO·Al₂O₃

(Mはストロンチウム (Sr)、カルシウム (Ca). バリウム(Ba)からなる群から選ばれる少なくとも1 つ以上の金属元素からなる化合物、aは0.5から1. 1) で示される複合酸化物基体に、付活剤としてのユー 30 ロビウム(Eu)がMで表わす金属元素に対するモル% で0.002%以上20%以下添加され、更に、共付活 剤として、ランタン(La)、セリウム(Ce)、プラ セオジム(Pr)、ネオジム(Nd)、サマリウム(S m)、ガドリニウム (Gd) テルビウム (Tb)、ジス プロシウム (Dy)、ホルミウム (Ho)、エルビウム (Er)、ツリウム (Tm)、イッテルビウム (Y) b)、ルテチウム(Lu)、マンガン(Mn)、スズ (Sn)、ビスマス (Bi)、スカンジウム (Sc) か らなる群の少なくとも l つ以上の元素がMで表わす金属 元素に対するモル%で0.002%以上20%以下添加 された残光特性を有するアルミン酸塩系蛍光体化合物で ある製造方法である。

【0020】本請求項8に記載されたアルミン酸塩系蛍 光体の製造方法では、請求項6に記載されたアルミン酸 塩系蛍光体の製造方法において、原料アルミナの粒径が 5μm以上の場合に、0、1%を下回るフラックスの存 在下で焼成する製造方法である。

【0021】本請求項8に記載された発明に係るアルミ 持しつつ互いのα-アルミナ粉末粒子間での配着を生起ン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項1に記載のアル 50 しない量に制限された少量のフラックスの存在下で、且

ミン酸塩系蛍光体が、一般式:

(Sr, Eu, Ph, Dy) O·y (Al, Bi) 2 O

(但し、0.83≤y≤1.67)

で示されるE u² † 付活ストロンチウム・アルミネイト 系蛍光体を母体とする残光特性を有するアルミン酸塩系 蛍光体化合物である製造方法である。

[0022] 本請求項9に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項8に記載されたアルミン酸塩系蛍光体の製造方法において、原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、0.1%を下回るフラックスの存在下で焼成する製造方法である。

【0023】本請求項10に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項1に記載のアルミン酸塩系蛍光体が、一般式:

(Sr, Eu, Dy) O·Al₂O₃

で示された残光特性を有するアルミン酸塩系蛍光体化合物であるものである。

【0024】本請求項11に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項10に記載されたアルミン酸塩系蛍光体の製造方法において、原料アルミナの粒径が5μm以上の場合に、0.1%を下回るフラックスの存在下で焼成する製造方法である。

【0025】本請求項12に記載された発明に係るアルミン酸塩系蛍光体の製造方法では、請求項1に記載の原料アルミナ粉末として、一次粒子径が0.3μm以上で30μm以下の実質的に破砕面を有しないα-アルミナ粉末を用いる製造方法である。

[0026]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。本発明は粉砕が容易で且つ微粒子が少なく、更に発光特性に優れ、製品歩留まりがよいアルミン酸塩系蛍光体の製造方法に関するもので、原料の α -アルミナには一次粒子径が0. 3 μ m 以上で3 0 μ m 以下の実質的に破砕面を有しない α -アルミナ粉末を用いる。この α -アルミナ粉末には、例えば、住友化学工業株式会社からアドバンストアルミナの商品名で販売されている α -アルミナを用いることが出来る。

【0027】 これら0.3 μm 以上で30 μm 以下の実質的に破砕面を有しないαーアルミナ粉末は凝集粒子がほとんど無く、粒度分布がシャープである。驚くことにこのαーアルミナ粒子はアルミン酸塩を構成するマグネシウム、バリウム、ストロンチウム、カルシウム、亜鉛或いはセリウムの化合物と反応し微粒子が少なく、かつ凝集が少ないアルミン酸塩系蛍光体粒子になることを見い出した。

【0028】更に、本発明においては、各原料を混合した後の焼成の際に、αーアルミナ粉末由来の粒子径を維持しつつ互いのαーアルミナ粉末粒子間での融着を生起しない量に制限された少量のフラックスの存在下で、且

つ、1600℃以下の焼成温度で焼成することにより。 α-アルミナ粉末の粒子径を維持しつつ発光特性も増強 することが出来る。

【0029】即ち、電子顕微鏡による観察では、α-ア ルミナ粉末粒子間での融着を生起しない量に制限された 極少量のフラックスの存在下で、且つ、1600℃以下 の焼成温度で焼成することにより、原料のαーアルミナ 粉末の粒子が殆ど溶融せずに焼成され、原料αーアルミ ナの粒子径に由来した大きさのアルミン酸塩系蛍光体が 得られ、しかも発光強度がフラックスを添加しないもの 10 【0034】また、原料α-アルミナ粉末の粒子径は、 よりも増強されたアルミン酸塩蛍光体が得られることを

【0030】言い換えるならば、フッ化アルミニウム等 のフラックス(融剤)を、α-アルミナ粉末粒子間での 融着を生起しない量に制限された極少量添加して焼成し て得られたアルミン酸塩系蛍光体は、原料のα-アルミ ナ粉末の粒子径には殆ど変化がない蛍光体として焼成さ れ、尚且、この蛍光体は、粒子がバラバラ若しくは一部 が容易に解砕できる程度の弱い力で接着している状態で 焼成され、しかも、1600℃以下という低い焼成温度 20 い。 で焼成することができる。更に、得られた蛍光体は、添 加したフラックスの効果(反応性)より結晶性等が改善 されるため、フラックスを添加していない場合に比べて て、発光特性が向上する。

【○○31】フラックスの添加量はα-アルミナ粉末由 来の粒子径を維持しつつ互いのα-アルミナ粉末粒子間 での融着を生起しない量に制限されればよいが、製造さ れる蛍光体の種類や、使用されるα-アルミナ粉末の粒 子径等によって相違する。例えば、後述する実施例で詳 細に説明するが、BAM蛍光体であれば、原料アルミナ が3umの場合には、フラックスとしてのフッ化アルミ ニウムの添加量(α-アルミナに対する置換量として) では、0.5%でも互いのアルミナ粒子が融着してしま うが、原料アルミナが5μm以上の場合には、フッ化ア ルミニウムの添加量は0.5%を越えて、1.0%でも

【0032】更に、CAT蛍光体、CMZ蛍光体でも同 様に、原料アルミナが5μm以上の場合にフラックスと してのフッ化アルミニウムの添加量(α-アルミナに対 する置換量として)がり、5%でも可能である。更に、・40 長残光性蛍光体の場合には、原料アルミナが5 µmの場 合には、フラックスとしてのフッ化アルミニウムの添加 量(α-アルミナに対する置換量として)が0. 1%で 多くの原料アルミナが融着する現象が確認されているた め、原料アルミナの粒径が5 µ m以上の場合には、0. 1%を下回るフラックスの存在下で焼成する必要があ

【0033】尚、本発明でのフラックスとしては、前述 のフッ化アルミニウム (AIF。) の他にも、フッ化マ グネシウム(MgF₂)を始めとする種々のハロゲン 化物を用いることができるが、この場合には、前述した フッ化アルミニウムの添加量に対してフラックス 1 分子 中のハロゲン原子数で換算した量のフラックスを添加す ることにより同等の効果を得ることができる。例えば、 フッ化マグネシウムを用いる場合では、フッ化アルミニ ウム1分子中のフッ素原子数は3に対してフッ化マグネ シウムのそれが2であるため、フッ化マグネシウムをフ ッ化アルミニウムの場合の1.5モル倍量加えれば同等 の効果となる。

蛍光体の製造が困難となる観点から、詳しくはアルミン 酸塩を構成するマグネシウム、バリウム、ストロンチウ ム、カルシウム、亜鉛或いはセリウムの化合物粉末や付 活剤との反応が困難となるため、30μmを越えること はできない。また、前述の通り、蛍光体の種類によって は、添加されるフラックス量とα-アルミナ粉末粒子間 での融着との関係に応じては5 μ mを下回ることもあ る。更に、発光特性を高めるためにはα-アルミナのア ルミナ純度が99.9重量%以上であることが好まし

【0035】本発明におけるアルミン酸塩系蛍光体は、 構成するマグネシウム、バリウム、ストロンチウム、カ ルシウム、亜鉛或いはセリウムの化合物粉末としては酸 化物、或いは水酸化物、炭酸塩、硝酸塩など高温で分解 し酸化物になり得るものが使用出来る。例えば、特公平 7-10975号、特願平2-40920号に示された 青色、青緑色或いは緑色発光を示すアルミン酸塩系蛍光 体を含む。

【0036】具体的に本発明では、アルミン酸塩系蛍光 体が、一般式aM₁ O・bMgO・cAl₂ O₃ で示さ れる複合酸化物基体にユーロピウム単独、又はユーロピ ウムとマンガンからなる付活剤が添加された化合物の場 合、aが0.5から4.5、bが0から4、cが0.5 から20の範囲になるように混合される。

【0037】例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般式 a (Ba、Sr) O·bMgO·cAl2O3で示される 複合酸化物基体にユーロピウム単独、又はユーロピウム とマンガンからなる付活剤が添加された化合物(BAT 蛍光体) の場合、aが0.9から1.7、bが1.5か 52.1、cが8の範囲にあることが好ましい。

【0038】また例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般 式a (Ba, Ca) O·cAl₂O₃で示される複合酸 化物基体にユーロビウム単独、又はユーロビウムとマン ガンからなる付活剤が添加された化合物(BAL蛍光 体) の場合、aが1.0から1.5、cが6の範囲にあ ることが好ましい。

(0039) 更に例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般 式aSrO・cAl20。で示される複合酸化物基体に ユーロビウムが付活剤として添加された化合物(SAE 50 蛍光体) の場合、aが3.9から4.1、cが7の範囲

にあることが好ましい。

【0040】一方、本発明がアルミン酸塩系蛍光体が一 般式でdCeO」、。・eM2 O・fAl2 O。で示さ れる複合酸化物基体にテルビウム及び/又はマンガンか らなる付活剤が添加された化合物の場合、 d が 0 . 9 か 51.1、eが0.9から1.1、fが5.5の範囲に あることが好ましい。この化合物の具体的な態様として は、(Cec. o b , Tbo. s s) O , . s · MgO · 5.5Al₂O₃ (CAT蛍光体)及びCeO₁ 。 · (Mgc. co, Znc. 2c, Mno. 20) O. 5.5A l₂ O₃ (CMZ蛍光体) があげられる。

【0041】発光を生じさせるための付活剤となるユー ロビウム。マンガン、テルビウムの原料としては、酸化 物、或いは水酸化物、炭酸塩、硝酸塩、ハロゲン化物な ど高温で分解し酸化物になりうるものが使用出来る。

【0042】例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般式 a (Ba, Sr) O·bMgO·cAl₂O₃で示される 複合酸化物基体にユーロピウム単独又はユーロピウムと マンガンからなる付活剤が添加されたアルミン酸塩系蛍 50.15a、マンガンの添加量が0.15b以下の範 囲にあることが好ましい。

【0043】例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般式a (Ba, Ca) O·cAl2O2で示される複合酸化物 基体にユーロビウム単独、又はユーロビウムとマンガン からなる付活剤が添加されたアルミン酸塩系蛍光体の場 合、ユーロビウムの添加量が0.01aから0.15 a、マンガンの添加量が0、20a以下の範囲にあるこ とが好ましい。

【0044】例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般式 a 30 SrO・cAl。O。で示される複合酸化物基体にユー ロビウムが付活剤として添加されたアルミン酸塩系蛍光 体の場合、ユーロピウムの添加量が0.02aから0. 06aの範囲にあることが好ましい。

【0045】例えば、アルミン酸塩系蛍光体が一般式 d CeO_{1.s}・eM₂O・fAl₂O_sで示される複合 酸化物基体にテルビウム及び/又はマンガンからなる付 活剤が添加されたアルミン酸塩系蛍光体の場合、テルビ ウムの添加量が0.3 dから0.5 d、マンガンの添加 量がり、1 eからり、4 eの範囲にあることが好まし

【0046】これら原料をボールミル、V型混合機等を*

1. 実施例 (BAM蛍光体その1)

・実験例1(BAM蛍光体の製造、フラックス無添加)

炭酸バリウム

BaCO₃

酸化ユーロピウム

Eu₂O₃

塩基性炭酸マグネシウム 4MgCO。・Mg(OH)2・3H2O

αーアルミナ

A 1 2 O 3

上記原料を用いて、化学式Bac.。Euc.: MgA l i 。O i っとなるように秤量し、ボールミルで充分に 50 成して、BAM蛍光体を製造した。

混合したものを、還元性雰囲気中Ⅰ500℃で3時間焼

*用い混合した後、1100から1600℃にて**数時間**焼 成する。更に上記方法にて得られた生成物をボールミ ル、ビーズミル、ジェットミル等を用い解砕した後、必 要に応じ洗浄分級する。

【0047】一次粒子径が0. 3μm 以上で30μm 以 下の実質的に破砕面を有しない α-アルミナ粉末を原料 に用いて得られた本発明によるアルミン酸塩系蛍光体 は、粉砕が容易で且つ微粒子が少ないため発光特性に優 れ、製品歩留まりが高いため3波長形蛍光ランプとして 10 極めて有用である。また、フッ化アルミニウム等のフラ ックス (融剤) を、α-アルミナ粉末粒子間での**融着**を 生起しない量に制限された極少量添加して焼成して得ら れたアルミン酸塩系蛍光体は、原料のα-アルミナ粉末 の粒子径には殆ど変化がない蛍光体として焼成され、尚 且、この蛍光体は、粒子がパラパラ若しくは一部が容易 に解砕できる程度の弱い力で接着している状態で焼成さ れ しかも、1600℃以下という低い焼成温度で焼成 することができる。更に、得られた蛍光体は、添加した フラックスの効果(反応性)より結晶性等が改善される 光体の場合には、ユーロビウムの添加量は0.01aか 20 ため、フラックスを添加していない場合に比べて、発光 特性が向上する。

[0048]

【実施例】次に実施例により本発明を更に詳しく説明す るが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではな

【0049】尚、本発明におけるアルミン酸塩系蛍光体 の特性評価は次のようにして行った。

(1) アルミン酸塩系蛍光体の平均粒子径(D50)及 び粒度分布(D90/D10)は、レーザー散乱法を測 定原理とするSKレーザーミクロンサイザー(セイシン 企業製)を用いて測定した。

(2) アルミン酸塩系蛍光体の粒子形状は走査型電子顕 微鏡(日本電子株式会社製:T‐220A)を用いて撮 影した。

(3)アルミン酸塩系蛍光体の発光強度は蛍光分光光度 計 (オプトリサーチ社製) を用いて測定した。

【0050】本実施例で用いた一次粒子径が0.3 um 以上で30μm以下の実質的に破砕面を有しないα-ア ルミナ粉末には、住友化学工業株式会社からアドバンス 40 トアルミナの商品名で販売されているα-アルミナ粉末 を用いた。

[0051]

12

[0052]

・実験例2 (BAM蛍光体の製造、フラックス少量添加)

炭酸バリウム

11

BaCO_a

酸化ユーロビウム

Eu₂O₃

塩基性炭酸マグネシウム 4 Mg CO₃·Mg (OH)₂·3 H₂ O

αーアルミナ

A 1 2 O 3

フッ化アルミニウム

AlFa

上記原料を用いて、化学式Ba。.。 Eu。. . Mg Ali。 Oi となるように秤量した。但し、フラッ ナの0.5%及び1% (A1原子モル比)を置換した。 ボールミルで充分に混合したものを、還元性雰囲気中 1 500℃で3時間焼成して、BAM蛍光体を製造した。 【0053】·結果1

実験例1、実験例2で得られた蛍光体について、ビーズ ミルで粒子径を揃えたサンプルの特性値を比較した結果 は表1に示す通りである。尚、図1は原料アルミナの粒 子径が5μmでフラックスを添加せずに焼成したBAM 蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であ*

*り、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が 5000倍のものである。図2は原料アルミナの粒子径 クスとして使用したフッ化アルミニウムは、α-アルミ 10 が5μmでフラックスを0.5%添加したΒΑΜ蛍光体 の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a 図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が500 0倍のものである。図3はフラックスを1.0%添加し たBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の 図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は 拡大率が5000倍のものである。

> [0054] 【表1】

奥		アルミナ	粒堡特性			発光特性	
敎例	食 フラックス		中心粒径 (μm)	6 μm>	16 µ m <	t* -ク強度 (X)	備考
1	無添加	5μm	6.84	38. 7	0.4	100.0	⊠ 1
2	添加(0.5%) (1.0%)		7.02 7.17	35. 9 33. 1	0. 5 0. 5	100.7 101.4	図2

※ ピー/強度は実験例1のサンプルの測定値を100%として検算

[0055]

2. 実施例(BAM蛍光体その2)

・実験例3(BAM蛍光体の製造、フラックス無添加)

炭酸バリウム

BaCO₃

酸化ユーロピウム

Eu₂O₃

塩基性炭酸マグネシウム 4 MgCOs・Mg(OH)2・3 H2 O

αーアルミナ

A 1 2 0 1

上記原料を用いて、化学式Ba。.。 Eu。.: Mg ※間焼成して、BAM蛍光体を製造した。 Ali 。 Oi , となるように秤量し、ボールミルで充

[0056]

分に混合したものを、週元性雰囲気中1600℃で3時※

・実験例4 (BAM蛍光体の製造、フラックス少量添加)

炭酸バリウム

BaCO₃

酸化ユーロビウム

Eu₂O₃

塩基性炭酸マグネシウム 4 Mg CO₃·Mg (OH)₂·3 H₂ O

αーアルミナ

A 1 2 Q 3

フッ化アルミニウム

AlF.

上記原料を用いて、化学式Bao 。 Euc , Mg Alic Oi, となるように秤量した。但し、フラッ クスとして使用したフッ化アルミニウムは、α-アルミ ナの0.5% (A) 原子モル比) を置換した。ボールミ ルで充分に混合したものを、還元性雰囲気中1600℃ で3時間焼成して、BAM蛍光体を製造した。

【0057】·結果2

実験例3,実験例4で得られた蛍光体について、ビーズ ミルでアルミナ原料のサイズ毎に粒子径を揃えたサンプ ルの特性値を比較した結果は表2に示す通りである。図 4は原料アルミナの粒子径が3μmでフラックスを添加 50 せずに焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真で

13

の粒子形状の図面であり、a 図は拡大率が2000倍の もの、6図は拡大率が5000倍のものである。図5は 原料アルミナの粒子径が5 μmでフラックスを添加せず に焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒 子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のも の、b図は拡大率が5000倍のものである。図6は原 料アルミナの粒子径が8µmでフラックスを添加せずに 焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子 形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、 ルミナの粒子径が10μmでフラックスを添加せずに焼 成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形 状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b 図は拡大率が5000倍のものである。

【0058】図8は原料アルミナの粒子径が3μmでフ ラックスを0.5%添加して焼成したBAM蛍光体の走 査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、 a 図は*

* 拡大率が2000倍のもの、b 図は拡大率が5000倍 のものである。図9は原料アルミナの粒子径が5μmで フラックスを0.5%添加して焼成したBAM蛍光体の 走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a 図 は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000 倍のものである。図10は原料アルミナの粒子径が8 μ mでフラックスを0. 5%添加して焼成したBAM蛍光 体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、 a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が50 b図は拡大率が5000倍のものである。図7は原料ア 10 00倍のものである。図11は原料アルミナの粒子径が 10 µmでフラックスを0.5%添加して焼成したBA M蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面で あり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率 が5000倍のものである。

> [0059] 【表2】

奥			粒径特性			完光特性	
數例	フラックス	アルミナ	中心粒径 (μm)	6 μm>	16 µ m<	t* - ク強度 (X)	備考
3	無姦加	3 μm 5 μm 8 μm 1 0 μm	5.31 7.08 10.20 11.74	60. 4 35. 2 2. 7 0. 5	0.1> 0.4 3.0 6.1	98.4 100.0 102.0 99.1	図 4 図 5 図 6 図 7
4	少量添加 (0.5%)	3 μm 5 μm 8 μm 1 0 μm	7. 22 10. 82	61. 2 34. 8 1. 5 0. 5	0. 0 0. 5 3. 3 6. 2	99.3 101.1 102.9 100.3	数8 数9 数10 数11

※ ピー/強度は実験例3のアルミナ5 umのサンブルの測定値を100%として 绘質

[0060]

3. 実施例 (CAT蛍光体)

・実験例5(CAT蛍光体の製造、フラックス無添加)

酸化セリウム

CeO2

酸化テルビウム

Tb. O.

塩基性炭酸マグネシウム 4 MgCO₃·Mg(OH)₂·3 H₂ O

αーアルミナ

A 1 2 0 3

※時間焼成して、CAT蛍光体を製造した。 上記原料を用いて、化学式Ceo.esTbo.ssM gAl, 〇, 。 となるように秤量し、ボールミルで 40 【0061】 充分に混合したものを、還元性雰囲気中1600℃で3※

・実験例6(CAT蛍光体の製造、フラックス少量添加)

酸化セリウム

CeO2

酸化テルビウム

Tb. Or

塩基性炭酸マグネシウム 4 MgCO₃·Mg(OH)₂·3 H₂ O

αーアルミナ

A 1 2 0 3

フッ化アルミニウム

AlF.

上記原料を用いて、化学式Cec.asTbo.ssM gAlii Oi。 となるように秤量した。但し、フラ ックスとして使用したフッ化アルミニウムは、α-アル 50 ℃で3時間焼成して、CAT蛍光体を製造した。

ミナの0.5% (A1原子モル比)を置換した。ボール ミルで充分に混合したものを、還元性雰囲気中1600

【0062】·結果3

実験例5,実験例6で得られた蛍光体について、ビーズ ミルで粒子径を揃えたサンプルの特性値を比較した結果 は表3に示す通りである。尚、図12は原料アルミナの 粒子径が5μmでフラックスを添加せずに焼成したCΑ 丁蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面で あり、a 図は拡大率が2000倍のもの、b 図は拡大率*

15

*が5000倍のものである。図13は原料アルミナの粒 子径が5μmでフラックスを0.5%添加したCAT蛍 光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であ り、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が 5000倍のものである。

[0063]

【表3】

実		アルミナ	粒径特性			発光特性	
敦例	フラックス		中心粒径 (μm)	6 μm>	16 μ m<	と - り強度 (X)	備考
5	無添加	5 μ m	7.78	24. 9	1.3	100.0	图12
6	添加(0.5%)	5 μ m	7.96	24. 2	1.3	100.9	图13

※ ピーク強度は実験例5のサンプルの測定値を100%として検算

[0064]

4. 実施例 (CMZ蛍光体)

・実験例7(CMZ蛍光体の製造、フラックス無添加)

酸化セリウム

 CeO_2

炭酸亜鉛

ZnCO₃

炭酸マンガン

MnCO3

塩基性炭酸マグネシウム 4 MgCO₃・Mg(OH)₂・3 H₂ O

αーアルミナ

A 1 2 0 3

上記原料を用いて、化学式Ce Zno. 2 。 Mn o. 2 o Mgo. a Alii Oia となるように秤

※気中1600℃で3時間焼成して、CMZ蛍光体を製造

量し、ボールミルで充分に混合したものを、還元性雰囲※

[0065]

した。・

・実験例8 (CMZ蛍光体の製造、フラックス少量添加)

酸化セリウム

CeO2

炭酸亜鉛

ZnCOa

炭酸マンガン

MnCO₃

塩基性炭酸マグネシウム 4 MgCO3・Mg(OH)2・3 H2 O

a-アルミナ

A 1 2 O 3

フッ化アルミニウム AlF。

上記原料を用いて、化学式Ce Zno. 2 。 Mn o. z c Mgo. a Alii Oia となるように秤 量した。但し、フラックスとして使用したフッ化アルミ ニウムは、α-アルミナの0.5%(A1原子モル比) を置換した。ボールミルで充分に混合したものを、還元 性雰囲気中1600℃で3時間焼成して、CMZ蛍光体 を製造した。

【0066】·結果4

実験例7、実験例8で得られた蛍光体について、ビーズ ミルで粒子径を揃えたサンプルの特性値を比較した結果 は表4に示す通りである。尚、図14は原料アルミナの

粒子径が5μmでフラックスを添加せずに焼成したCM Z蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面で あり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率 が5000倍のものである。図15は原料アルミナの粒 子径が5 µmでフラックスを0.5%添加したCMZ蛍 光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であ 40 り、a 図は拡大率が2000倍のもの、b 図は拡大率が 5000倍のものである。

(0067)

【表4】

免光特性 粒径特性 フラックス アルミナ 中心粒径 6 μm> 18μm< ピーク強度 借去 歐 例 (%) 1.0 100.0 図14 34.8 7.69 7 無添加 5 µ m 図15 101.2 8.10 33. 2 1.3 添加(0.5%) 5 u m

※ と - 9強度は実験例7のサンプルの測定値を100%として換算

(0068)5. 実施例(長残光性蛍光体)

・実験例9 (長残光性蛍光体の製造、フラックス無添 加)

炭酸ストロンチウム

SrCOs

酸化ユーロピウム

E u 2 O 3

酸化ディスプロシウム

Dy₂ O₃

αーアルミナ

Al₂O₃

上記原料を用いて、化学式Sr。.。。 Eu

o.cos Dyo.ozs Al2O。 となるように 秤量し、ボールミルで充分に混合したものを、還元性雰 囲気中1500℃で3時間焼成して、長残光性蛍光体を 製造した。

【0069】・実験例10(長残光性蛍光体の製造、フ ラックス少量添加)

炭酸ストロンチウム

SrCO3

酸化ユーロビウム

Eu₂ O₃

酸化ディスプロシウム

Dy₂O₃

αーアルミナ

Al₂O₃

フッ化アルミニウム

AlF.

上記原料を用いて、化学式Sra.ar Eu

*c. o o s Dyo. c 2 s Al2O. となるように 10 秤量した。但し、フラックスとして使用したフッ化アル ミニウムは、α-アルミナの0.1%(Α1原子モル 比)を置換した。ボールミルで充分に混合したものを、 還元性雰囲気中1500℃で3時間焼成して、長残光性

蛍光体を製造した。 【0070】 - 結果5

実験例9,実験例10で得られた長残光性蛍光体につい て、解砕後に#100篩い分けしたサンブルの特性値を 比較した結果は表5に示す通りである。尚、図16は原 料アルミナの粒子径が5μπでフラックスを添加せずに 20 焼成した長残光性蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒 子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のも の. b図は拡大率が5000倍のものである。図17は 原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを0.1% 添加した長残光性蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒 子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のも の、b図は拡大率が5000倍のものである。

[0071]

【表5】

奥			121214 17			殁光验度	
)例	フラックス	アルミナ	中心粒径 (μm)	6 μm>	16µm<	(30分数)	備考
9	無添加	5 μm	9. 82	14. 12	10.8	100.0	図16
10	添加(0.1%)	5 μm	9.90	16.03	12.6	102.6	図17

※・ 残光強度は実験例9のサンプルの測定値を100%として換算

[0072]

【発明の効果】本発明によれば、粉砕が容易で且つ微粒 子が少なく、更に発光特性に優れ、製品歩留りが高く、 α-アルミナ粉末の粒子径を維持したままのアルミン酸 塩系蛍光体を得ることが出来る。このアルミン酸塩系蛍 光体は3波長形蛍光ランプ又は長残光性蛍光体として工 業上極めて有用なものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを 添加せずに焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写 真での粒子形状の図面であり、 a 図は拡大率が2000 倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

0. 5%添加したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真 での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍 40 のもの、b 図は拡大率が5000倍のものである。

【図3】フラックスを1.0%添加したBAM蛍光体の 走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図 は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000 倍のものである。

【図4】原料アルミナの粒子径が3μmでフラックスを 添加せずに焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写 真での粒子形状の図面であり、 a 図は拡大率が2000 倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

【図5】原料アルミナの粒子径が5µmでフラックスを 【図2】原料アルミナの粒子径が5 μ m でフラックスを 50 添加せずに焼成した B A M 蛍光体の走査型電子顕微鏡写

18

真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000 倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

(図6)原料アルミナの粒子経が8μmでフラックスを添加せずに焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

【図7】原料アルミナの粒子径が10μmでフラックスを添加せずに焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。【図8】原料アルミナの粒子径が3μmでフラックスを0.5%添加して焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

【図9】原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを0.5%添加して焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が200倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

【図10】原料アルミナの粒子径が8μmでフラックスを0.5%添加して焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

【図11】原料アルミナの粒子径が10μmでフラックスを0.5%添加して焼成したBAM蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率*

* か2 0 0 0 倍のもの、b図は拡大率が5 0 0 0 倍のものである。

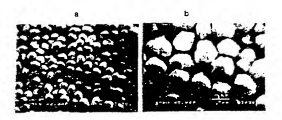
【図12]原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを添加せずに焼成したCAT蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が500倍のものである。【図13]原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを0.5%添加したCAT蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

【図14】原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを添加せずに焼成したCMZ蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。【図15】原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを0.5%添加したCMZ蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

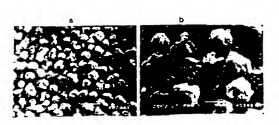
【図16】原料アルミナの粒子径が5μmでフラックス 20 を添加せずに焼成した長残光性蛍光体の走査型電子顕微 鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が20 00倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものであ る。

【図17】原料アルミナの粒子径が5μmでフラックスを0.1%添加した長残光性蛍光体の走査型電子顕微鏡写真での粒子形状の図面であり、a図は拡大率が2000倍のもの、b図は拡大率が5000倍のものである。

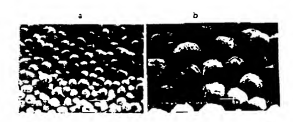
[図1]



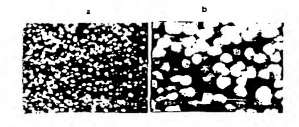
(図3)

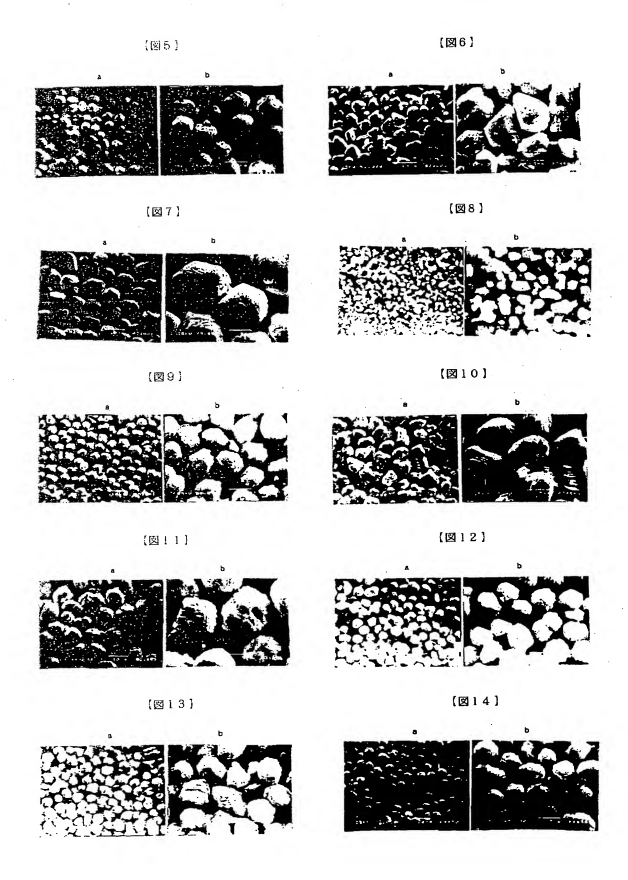


[図2]

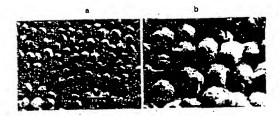


(図4)





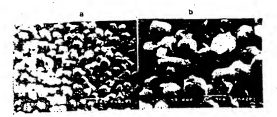
(図15]



[図17]



[図16]



フロントページの続き

(72)発明者 小林 幸江 神奈川県大和市下鶴間2丁目2番1号 株 式会社東京化学研究所内 F ターム(参考) 4H001 CA07 XA08 XA12 XA13 XA20 XA30 XA38 XA56 XA58 XA66 XA82 XA83 YA21 YA25 YA50 YA57 YA58 YA59 YA60 YA62 YA63 YA64 YA65 YA66 YA67 YA68 YA69 YA70 YA71 YA83

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потнер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.